FLAME-RETARDANT THERMOPLASTIC RESIN COMPOSITION

Patent number:

JP2003171548

Publication date:

2003-06-20

Inventor:

SATO ICHIRO; OKADA KOJI; SHINOHATA MASAHIRO

Applicant:

SUMITOMO DOW LTD

Classification:

- international:

C08K5/521; C08L51/04; C08L55/02; C08L69/00; C08K5/00; C08L51/00; C08L55/00; C08L69/00; (IPC1-

7): C08L69/00; C08K5/521; C08L55/02; C08L27/12; C08L51/04; C08L27/12; C08L51/04; C08L69/00

- european:

Application number: JP20010375494 20011210 Priority number(s): JP20010375494 20011210

Report a data error here

Abstract of JP2003171548

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a flame-retardant thermoplastic resin composition which is excellent in initial flame retardancy and mechanical properties and can keep reduction in flame retardancy and mechanical properties and the thermal discoloration at a very low level even when recycled and reused.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2003-171548 (P2003-171548A)

(43)公開日 平成15年6月20日(2003.6.20)

(51) Int.Cl. ⁷ C 0 8 L 69/00 C 0 8 K 5/521	饑別紀号		59/00 5/521	テー	-73-1*(参考) 4 J 0 O 2
C 0 8 L 55/02 // (C 0 8 L 55/02 51:04		5 2	55/02 51: 04 27: 12		
,	審査請求	來館 來館未	質の数4 OL	(全 9 頁)	最終頁に続く
(21) 出願番号	特顧2001-375494(P2001-375494) 平成13年12月10日(2001.12.10)	(71) 出願人 (72) 発明者 (72) 発明者	住友ダウ株式会 東京都中央区 佐藤 一郎 大阪府高槻市等 ウ株式会社内 岡田 耕治	日本橋二丁目1 家原二丁目109	
		(72)発明者		家原二丁目10年	番1号 住友ダ
					最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 難燃性熱可塑性樹脂組成物

(57)【要約】

よび(B)ゴム強化スチレン系樹脂99~1重量%からなり、前記(A)および(B)の合計量100重量部に対して、(C)リン酸エステル系難燃剤2~20重量部、(D)ゴム質共重合体0.5~10重量部および(E)繊維形成型の含フッ累ポリマー0.05~2重量部を配合してなる組成物において、当該(D)ゴム質共重合体はその金属不純物がナトリウムおよび/またはカリウムであり、かつその金属不純物の総量が10ppm以下であることを特徴とする難燃性熱可塑性樹脂組成

【構成】(A)ポリカーボネート樹脂1~99重量%お

【効果】本発明の難燃性熱可塑性樹脂組成物は、初期の 難燃性、機械物性に優れるだけでなく、リサイクルして 使用しても難燃性、機械物性の低下、熱変色を極めて低 く抑えることができる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】(A)ポリカーボネート樹脂1~99重量%および(B)ゴム強化スチレン系樹脂99~1重量%からなり、前記(A)および(B)の合計量100重量部に対して、(C)リン酸エステル系難燃剤2~20重量部、(D)ゴム質共重合体0.5~10重量部および(E)繊維形成型の含ファ素ポリマー0.05~2重量部を配合してなる組成物において、当該(D)ゴム質共重合体はその金属不純物がナトリウムおよび/またはカリウムであり、かつその金属不純物の総量が(0ppm/10以下であることを特徴とする難燃性熱可塑性樹脂組成物。

【請求項2】(B)ゴム強化スチレン系樹脂が、塊状重合法により製造されたアクリロニトリル・ブタジエン・スチレン共重合体(ABS樹脂)であることを特徴とする請求項1記載の難燃性熱可塑性樹脂組成物。

【請求項3】(D)特定のゴム質共重合体が、そのコアー部分が全体の70重量%以上のポリブタジエンで構成され、かつ当該ポリブタジエンと共重合する単量体が芳香族ビニル化合物、アルキル基の炭素数が1~3の(メ 20タ)アクリル酸アルキルエステル類、ビニルシアン化合物から選ばれた1種以上の単量体であるゴム質グラフト共重合体であることを特徴とする請求項1記載の難燃性熱可塑性樹脂組成物。

【請求項4】(E)繊維形成型の含フッ素ポリマーが、ポリテトラフルオロエチレンであることを特徴とする請求項1記載の難燃性熱可塑性樹脂組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、難燃性熱可塑性樹脂組成物に関し、更に詳細にはポリカーボネート樹脂とゴム強化スチレン系樹脂とのポリマーブレンドにリン酸エステル系難燃剤、フッ素系滴下防止剤とともに特定のゴム質共重合体を配合することにより、極めて優れた難燃性、リサイクル性を有する難燃性熱可塑性樹脂組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】ポリカーボネート樹脂やこれにABS (アクリロニトリル/ブタジエン/スチレン共重合ポリマー)等ゴム強化スチレン系樹脂をブレンドしたポリマー 40 ブレンドは、電気/電子、OA等分野の数多くの製品に広く使用されている。近年、これらの分野では製品の安全性をより高めるため、高度の難燃性が材料に求められており、さらにこれに加えて製品のリサイクルが要望されている。こういった状況下においては、当然のことながらこれら製品に適用される材料に対しても、単に初期の機械的物性や難燃性に優れることのみにとどまらずリサイクル性にも優れる、つまり材料をリサイクル使用した場合においても、優れた機械的物性や難燃性を保持し続けることが必要不可欠の要件である。 50

【0003】ポリカーボネート樹脂とゴム強化スチレン 系樹脂のポリマーブレンドをリサイクルして使用する と、材料のリサイクル時に熱履歴が加えられるため、一

と、材料のリサイクル時に無履歴が加えられるため、一般的に材料中のゴムの劣化による機械物性の低下や難燃性の低下等の不具合が発生する。

【0004】また、ポリカーボネート樹脂とABS樹脂とのポリマーブレンドの場合、ABS樹脂中の不純物によりポリカーボネート樹脂自体も劣化(分子量低下)を起こし、機械物性、難燃性等の低下や外観変化等さまざまな不具合が発生することがある。

【0005】そこで、ABS樹脂に不純物の少ない塊状重合(バルク重合)品を使用し、リサイクル性を向上させる試みがなされているが、ABS樹脂の塊状重合品はその重合方法の点からABS樹脂中のゴム量を高く設定することが困難であり、必然的にポリカーボネート樹脂とのポリマーブレンドの機械的物性、特に衝撃強度等の向上は限られたものとなってしまうという問題点があった。

【0006】との改良のために、前述のポリマーブレンドにゴム効率の極めて高いMBS(メチルメタアクリレート/ブタジエン/スチレン共重合ゴム)等のゴム質共重合体を加えて強度を改善することが試みられているが、得られたポリマーブレンドの難燃性やリサイクル性の改善が十分ではなく、目的とする優れた難燃性、機械的物性、リサイクル性を具備したポリマーブレンドを得るには至っていない。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、リン酸エステル系難燃剤を配合したポリカーボネート樹脂とゴム強化スチレン系樹脂との難燃性ポリマーブレンドにおいて、その難燃性やリサイクル性を従来よりも著しく改良した、すなわち初期の難燃性、機械物性を高めるだけにとどまらずリサイクルした場合の難燃性、機械物性の低下、熱変色を極めて低く抑えることを可能とした難燃性熱可塑性樹脂組成物を提供することにある。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上述の課題に鋭意取り組んだ結果、ポリカーボネート樹脂とゴム強化スチレン系樹脂とのポリマーブレンドに、リン酸エステル系難燃剤、フッ累系滴下防止剤とともに特定のゴム質共重合体を配合することにより、難燃性、リサイクル性の改善が発現されることを見出し、本発明を完成するに至った。

【0009】すなわち、本発明は、(A) ポリカーボネート樹脂1~99重量%、および(B) ゴム強化スチレン系樹脂99~1重量%からなり、前記(A) および(B) の合計量100重量部に対して、(C) リン酸エステル系難燃剤2~20重量部、(D) ゴム質共重合体0.5~10重量部、および(E) 繊維形成型の含フッ素ポリマー0.05~2重量部を配合してなる組成物に

おいて、当該(D)ゴム質共重合体はその金属不純物が ナトリウムおよび/またはカリウムであり、かつその金 属不純物の総量が10ppm以下であることを特徴とす る難燃性熱可塑性樹脂組成物を提供するものである。 [0010]

【発明の実施の形態】以下に、本発明を詳細に説明す る.

【OO11】本発明にて使用されるポ(A)リカーボネ ート樹脂とは、種々のジヒドロキシジアリール化合物と ホスゲンとを反応させるホスゲン法、またはジヒドロキ 10 シジアリール化合物とジフェニルカーボネートなどの炭 酸エステルとを反応させるエステル交換法によって得ら れる重合体であり、代表的なものとしては、2,2-ビ ス(4-ヒドロキシフェニル)プロパン(ピスフェノー ルA)から製造された芳香族ポリカーボネート樹脂が挙 げられる。

【0012】上記ジヒドロキシジアリール化合物として は、ピスフェノールAの他に、ピス(4-ヒドロキシフ ェニル)メタン、1、1-ビス(4-ヒドロキシフェニ ル) エタン、2, 2-ビス(4-ヒドロキシフェニル) ブタン、2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)オク タン、ピス(4-ヒドロキシフェニル)フェニルメタ ン、2、2-ビス(4-ヒドロキシフェニルー3-メチ ルフェニル)プロパン、1,1-ビス(4-ヒドロキシ - 3 - 第三プチルフェニル)プロパン、2, 2 - ピス (4-ヒドロキシ-3-プロモフェニル)プロパン、 2, 2-ビス(4-ヒドロキシ-3、5-ジブロモフェ ニル)プロパン、2,2-ビス(4-ヒドロキシー3, 5-ジクロロフェニル)プロパンのようなビス(ヒドロ キシフェニル)シクロペンタン、1,1-ビス(4-ヒ ドロキシフェニル) シクロヘキサンのようなピス (ヒド ロキシアリール)シクロアルカン類、4、4′-ジヒド ロキシジフェニルエーテル、4,4'-ジヒドロキシー 3, 3'-ジメチルジフェニルエーテルのようなジヒド ロキシジアリールエーテル類、4,4′-ジヒドロキシ ジフェニルスルフィドのようなジヒドロキシジアリール スルフィド類、4、4′-ジヒドロキシジフェニルスル ホキシド、4,4'ージヒドロキシー3,3'ージメチー ルジフェニルスルホキシドのようなジヒドロキシジアリ 40 ールスルホキシド類、4,4′-ジヒドロキシジフェニ ルスルホン、4、4′-ジヒドロキシ-3、3′-ジメ チルジフェニルスルホンのようなジヒドロキシジアリー ルスルホン類等が挙げられる。

【0013】とれらは、単独または2種類以上混合して 使用される。これらの他に、ピペラジン、ジピペリジル ハイドロキノン、レゾルシン、4、4′-ジヒドロキシ ジフェニル等を混合して使用してもよい。

【0014】さらに、上記のジヒドロキシアリール化合 物と以下に示すような3価以上のフェノール化合物を混 50 ピレン非共役ジエンターポリマーおよびアクリル系弾性

合使用してもよい。3価以上のフェノールとしてはフロ ログルシン、4,6-ジメチル-2,4,6-トリー (4-ヒドロキシフェニル) -ヘプテン、2,4,6~ ジメチル-2, 4, 6-トリー(4-ヒドロキシフェニ ル) -ヘプタン、1,3,5-トリー(4-ヒドロキシ フェニル)-ベンゾール、1, 1, 1-トリー(4-ヒ ドロキシフェニル)ーエタンおよび2,2ービスー [4,4-(4,4'-ジヒドロキシジフェニル)-シ クロヘキシル〕-プロパンなどが挙げられる。

【0015】本発明にて使用される(B) ゴム強化スチ レン系樹脂とは、(a)芳香族ビニル単量体成分、(b)シア ン化ビニル単量体成分および(c)ゴム質重合体を共重合 体の構成成分として含む(B-1)共重合体と前記(a) および(b)を共重合体の構成成分として含む(B-2) 共重合体とから構成されることを特徴とする樹脂であ る。好ましい(B)ゴム強化スチレン系樹脂の例として は、(c)ゴム質重合体の存在下に(a)、(b)成分がグラフ ト共重合したグラフト共重合体を含むものが挙げられ、 さらに好ましくは塊状重合によって作られるABS樹脂 (アクリロニトリルーブタジエン-スチレン共重合体) が挙げられる。

【0016】(a)芳香族ビニル単量体成分としては、例 えばスチレン、 α ーメチルスチレン、o - 、m- 、p-メチルスチレン、ビニルキシレン、エチルスチレン、ビ ニルナフタレン等が挙げられ、これらを一種または二種 以上使用することができる。好ましくはスチレンが使用 される。

【0017】(b)シアン化ビニル単量体成分としては、 例えばアクリロニトリル、メタアクリロニトリル等が挙 キシアリール)アルカン類、1,1-ビス(4-ヒドロ 30 げられ、これらを一種または二種以上使用することがで きる。好ましくは、アクリロニトリルが使用される。 【0018】(c)ゴム質重合体としては、ポリブタジェ ン、スチレン-ブタジエンのランダム共重合体またはブ ロック共重合体、当該ブロック共重合体の水素添加物、 アクリロニトリル-ブタジエン共重合体、イソプレン-ブ タジエン共重合体等のジエン系ゴム、エチレン-プロビ レンのランダム共重合体またはブロック共重合体、ポリ イソプレン、エチレンとαーオレフィンとの共重合体、 エチレンーメダクリレート、エチレンープチルアクリレ -トなどのエチレン-不飽和カルボン酸エステルとの共 重合体、アクリル酸エステループタジエン共重合体、例 えばブチルアクリレートーブタジエン共重合体などのア クリル系弾性重合体、エチレン-酢酸ビニル等のエチレ ンと脂肪酸ビニルとの共重合体、エチレンープロピレン - ヘキサジエン共重合体などのエチレン - プロピレン非 共役ジェンターポリマー、ブチレンーイソブレン共重合 体、塩素化ポリエチレン等が挙げられ、これらを一種ま たは2種以上の組合せで使用することできる。好ましい ゴム質重合体としては、ジエン系ゴム、エチレンープロ

重合体であり、特に好ましくはポリブタジエンおよびス チレン-ブタジエン共重合体である。

 $\{0019\}$ 上記(a)、(b)、(c)の各成分の組成比には特に制限はなく、用途に応じて調整可能である。また、(B-1) 共重合体には、上記の成分(a)、(b)、(c)の他に、これらの成分と共重合可能な単量体を本発明の目的を損なわない範囲で使用することができる。

【0020】そのような共重合可能な単量体としては、アクリル酸、メタアクリル酸などのα、βー不飽和カルボン酸、メチル(メタ)アクリレート、エチル(メタ)アクリレート、プロピル(メタ)アクリレート、ブチル(メタ)アクリレート、2ーエチル(メタ)アクリレート、2ーエチル(メタ)アクリレート等のα、βー不飽和カルボン酸エステル類:無水マレイン酸、無水イタコン酸等のα、βー不飽和ジカルボン酸無水物類:マレイミド、Nーフェニルマレイミド、Nーフェニルマレイミド、Nーロロフェニルマレイミド等のα、βー不飽和ジカルボン酸のイミド化合物類:等を挙げることができ、これらの単量体は一種または二種以上で使用することができる。

【0021】(B-2)共重合体は、前述の(a)芳香族 ビニル単量体成分および(b)シアン化ビニル単量体成分 から構成され、好適にはSAN樹脂(スチレン-アクリ ロニトリル共重合体)が使用される。(B-2)共重合 体は、得られた難燃性熱可塑性樹脂組成物の成形性(流 動性)の改善に寄与する。

【0022】上記(a)、(b)の各成分の組成比には特に制*

*限はなく、用途に応じて調整可能であるが、好ましくは、(B-2)共重合体を基準にして(a)成分が $9.5\sim5.0$ 重量%、(b)成分が $5\sim5.0$ 重量%であり、さらに好ましくは(a)が $9.0\sim6.5$ 重量%、(b)が $1.0\sim3.5$ 重量%である。また、(B-2) 共重合体には、上記の成分(a)、(b)の他に、これらの成分と共重合可能な単量体を本発明の目的を損なわない範囲で使用することができ

【0023】そのような共重合可能な単量体としては、アクリル酸、メタアクリル酸などの α、βー不飽和カルボン酸、メチル(メタ)アクリレート、エチル(メタ)アクリレート、プロビル(メタ)アクリレート、ブチル(メタ)アクリレート、2ーエチル(メタ)アクリレート等の α、βー不飽和カルボン酸エステル類;無水マレイン酸、無水イタコン酸等の α、βー不飽和ジカルボン酸無水物類;マレイミド、Nーメチルマレイミド、Nーエチルマレイミド、Nーフェニルマレイミド、Nーフェニルマレイミド、Nーフェニルマレイミド、Nーの一クロロフェニルマレイミド等の α、βー不飽和ジカルボン酸のイミド化20 合物類;等を挙げることができ、これらの単量体は一種または二種以上で使用することができる。

【0024】本発明にて使用される(C)りん酸エステル系難燃剤としては、下記一般式にてあらわされる化合物である。

【0025】一般式 【化1】

$$\begin{array}{c}
Ar3 & O \\
O & P \\
Ar4 & O \\
Ar4 & O \\
O & Ar2
\end{array}$$
n=1 to 5

上記一般式において、式中Ar1、Ar2、Ar3、Ar4は、各々、同一もしくは相異なる1価の芳香族基であり、フェニル基、クレジル基、キシリル基、tーブチルフェニル基等が挙げられる。また、Xは2価のフェノール類より誘導される芳香族基であり、カテコール、レゾルシノール、ヒドロキノール、4-tーブチルカテコール、2-tertーブチルヒドロキノン、ピスフェノールA、ピスフェノールSスルフィド、ピスフェノールド、ビス(4-ヒドロキシフェニル)スルホン等が挙げられる。とれらの、2価のフェノールは、レゾルシノール、ヒドロキノール、ピスフェノールAが好ましく、更には、レゾルシノールがより好ましい。

【0026】(C)リン酸エステル系難燃剤は、上記の 2価のフェノール類およびAr・OHで表される1価の フェノール類と、オキシ塩化燐との反応によって得ら

れ、例えば、フェニル・レゾルシンポリホスフェート」 クレジル・レゾルシンポリホスフェート、フェニル・ク レジル・レゾルシンポリホスフェート、フェニル・ヒド ロキノンポリホスフェート、クレジル・ヒドロキノンポ リホスフェート、フェニル・クレジル・ヒドロキノンポ リホスフェート、フェニル・2, 2-ビス(4-オキシ フェニル) プロパン (:ビスフェノールA型) ポリホス フェート、クレジル・2、2-ビス(4-オキシフェニ ル) プロパン (: ビスフェノールA型) ポリホスフェー ト、フェニル・クレジル・2、2-ビス(4-オキシフ ェニル) プロパン (: ビスフェノールA型) ポリホスフ ェート、キシリル・レゾルシンポリホスフェート、フェ ニル、p-t-ブチルフェニルレゾルシン・ポリホスフ ェート、フェニルイソプロピルフェニルレゾルシンポリ ホスフェート、クレジルキシリルレゾルシンポリホスフ 50 ェート、フェニルイソプロピルフェニルジイソプロピル

(5)

10

フェニルレゾルシンポリホスフェート等が挙げられる。 これらは市販品として容易に入手可能である。

【0027】(C)リン酸エステル系難燃剤の配合量 は、(A)ポリカーボネート樹脂と(B)ゴム強化スチ レン系樹脂の合計量100重量部に対して、2~20重 **量部である。配合量が2重量部未満の場合は十分な難燃** 性が得られず、また20重量部を超えると機械的物性や 耐熱性が大きく損なわれるので好ましくない。好ましく は3~15重量部、さらに好ましくは8~12重量部の 範囲である。

【0028】本発明にて使用される(D)ゴム質共重合 体とは、ポリブタジエンの存在下にこれと共重合可能な 単量体をグラフト共重合させ、そのポリブタジエンの含 有率が全体の70重量%以上であるゴム質グラフト共重 合体であり、かつ該ゴム質共重合体中の金属不純物がナ トリウムおよび/またはカリウムであって、その金属不 純物の総量が10ppm以下であることを要件とする。 当該金属不純物が1.0.p.p.mを越えると難燃性/リサイ クル性が低下するので好ましくない。前配の金属不純物 の測定方法は、以下のとおりである。

①テフロン (登録商標) 製密封容器に試料 (ゴム質共重 合体)8gと超純粋80mlを入れ、95℃に設定した 乾燥器中で24時間、溶出操作を行う。

②その溶出液をろ過しながら100m1にメスアップす る。

③メスアップされた試験液を ICPまたはゼーマン原子 吸光分析法によりナトリウムおよびカリウムの定量分析 を行う。

【0029】上記共重合可能な単量体としては、スチレ ン、αーメチルスチレン等の芳香族ビニル化合物;メチ 30 ル(メタ)アクリレート、エチル(メタ)アクリレート 等のアルキル基の炭素数が1~3の(メタ)アクリル酸 アルキルエステル類;アクリロニトリル、メタクリロニ トリル等のビニルシアン化合物:等が挙げられ、これら は一種もしくは二種以上用いても良い。

【0030】(D)ゴム質共重合体の重合方法として は、一般的な乳化重合方法があげられる。該共重合体中 の金属不純物濃度を下げる方法としては、乳化重合完了 後のゴム質グラフト共重合体ラテックスを一旦公知の酸 または塩を用いて酸析もしくは塩析し、約1~数10μ 程度のポリマー微粒子を含むスラリーを得た後に、との スラリーに水に難溶でかつ当該ゴム質グラフト共重合体 を溶解しないが十分濡らし得る有機液体、例えばペンタ ン、ヘキサン、ヘプタン等のパラフィン系溶媒等を該共 重合体100重量部に対し60~500重量部添加、混 合し、この有機液体を含んだポリマーのスラリー液を再 度水に分散させ、有機液体を除去した後、通常の方法に より、脱水、水洗、乾燥する方法があげられる。

【0031】(D)ゴム質共重合体中のポリブタジェン の含有率は、70重量%以上であることが好ましい。7 50 るが、本発明はそれら実施例に制限されるものではな

0重量%未満の場合は、十分な難燃性、リサイクル性が 得られなくなる場合がある。

【0032】(D)ゴム質共重合体の配合量は、(A) ポリカーボネート樹脂と(B) ゴム強化スチレン系樹脂 の合計量100重量部に対して0.5~10重量部であ る。配合量が前述の量より少なくても多くても十分な難 燃性、リサイクル性が得られないので好ましくない。好 ましくは、2~8重量部、さらに好ましくは4~6重量 部の範囲である。

【0033】本発明にて使用される(E)繊維形成型の 含フッ素ポリマーとは、難燃性熱可塑性樹脂組成物中で 繊維構造(フィブリル状構造)を形成するものがよく、 ポリテトラフルオロエチレン、テトラフルオロエチレン 系共重合体(例えば、テトラフルオロエチレン/ヘキサ フルオロプロピレン共重合体等)、米国特許第4379 910号に示される様な部分フッ素化ポリマー、フッ素 化ジフェノールから製造されるポリカーボネート等が挙 げられる。

【0034】とれらは、燃焼時の滴下防止剤として使用 20 され、好適にはポリテトラフルオロエチレンが使用され る。その代表的な市販品の例としては、デュポンフロロ ケミカル社のテフロン6CJ、ダイキン工業社のネオフ ロンFA500、旭ガラス社のCD076等が挙げら れ、容易に入手可能である。

【0035】(E)繊維形成型の含フッ素ポリマーの配 合量は、(A)ポリカーボネート樹脂と(B)ゴム強化 スチレン系樹脂の合計量100重量部あたり0、05~ 2重量部である。配合量が0.05重量部未満では、難 燃性が低下するので好ましくない。また、2重量部を超 えると、機械物性が得られなかったり、表面外観が悪化 するといった問題が発生するので好ましくない。より好 適な配合量は、0.2~1重量部の範囲である。

【0036】さらに、必要に応じて本発明の効果を損な わない範囲で、各種の添加剤、例えば、シリコーン系難 燃剤、離型剤、酸化防止剤、熱安定剤、紫外線吸収剤、 各種染料、顔料、各種フィラー(ガラス繊維、ガラスパ ウダー、ガラスフレーク、タルク、炭素繊維、金属ファ イバー、ウイスカー等)、帯電防止剤、エポキシ大豆油 や流動パラフィン等展着剤等の添加剤を配合してもよ 40 ¢1.

【0037】本発明の難燃性熱可塑性樹脂組成物を製造 するにあたり、前述の各種構成成分を同時にもしくは別 個に配合してもよい。配合にあたっては特に制限はな く、公知の混合機、例えばタンプラー、リボン・ブレン ダー、混合槽に攪拌羽根を装備した高速ミキサー等によ り材料を混合し、押出機により溶融混練する方法が挙げ **られる。**

[0038]

【実施例】以下に本発明を実施例により具体的に説明す

い。尚、「部」、「%」は断りの無い限り、<u>重量基</u>準に 基づく。

[0039](難燃性熱可塑性樹脂組成物の製造)使用した配合成分は、それぞれ以下のとおりである。なお、各種配合成分の配合量は表1および表2に示した。

ボリカーボネート樹脂: ビスフェノールAとホスゲンから合成されたボリカーボネート樹脂(住友ダウ社製カリバー200-20、分子量:18600)

ゴム強化スチレン系樹脂:塊状重合法ABS樹脂(日本 エイアンドエル社製サンタックATO7、ゴム量:20 10 %)

リン酸エステル系難燃剤

1,3フェニレンビス(ジキシレニルフォスフェート) (旭電化工業社製アデカスタブFP500(以下、難燃 剤のと略記)

ビスフェノールAジフォスフェート(旭電化工業社製ア デカスタブFP700(以下、難燃剤②と略記)

ゴム質共重合体:ポリブタジエンにスチレンをグラフト した共重合体(ゴム量:80%、不純物(ナトリウムお よびカリウム)の総計:7ppm、以下MBSのと略 記)

ポリブタジエンにスチレンをグラフトした共重合体(ゴム量:80%、不純物(ナトリウムおよびカリウム)の総計:50ppm、以下MBSのと略記)

ポリブタジエンにスチレンをグラフトした共重合体(ゴム量:65%、不純物(ナトリウムおよびカリウム)の 総計:7ppm、以下MBS**③**と略記)

繊維形成型の含フッ素ポリマー:ポリテトラフルオロエ チレン(ダイキン工業社製ネオフロンFA500)

(以下、PTFEと略記する。)

【0040】配合方法としては、前述の各種配合成分を表1および表2に示す配合量にて一括してタンブラーに投入し、10分間乾式混合した後、二軸押出機(神戸製鋼社製KTX37)を用いて、溶融温度220 Cにて溶融混煉し、難燃性熱可塑性樹脂組成物のペレットを得た。

各試料の残炎時間 5 試料の全残炎時間 ドリップによる綿の着火

上に示す残炎時間とは、着火源を遠ざけた後の、試験片が有炎燃焼を続ける時間の長さであり、ドリップによる綿の着火とは、試験片の下端から約300mm下にある標識用の綿が、試験片からの滴下(ドリップ)物によって着火されるかどうかによって決定される。試験片の厚み1.6mmで試験を行った。

(UL94・5 V試験) UL95・5 V試験については バー試験と平板試験が実施され、以下のような内容とな る。 なお、試料の状態調整は、UL94・V試験と同 様である。 *【0041】得られたペレットを用いて、射出成形機 (日本製鋼社製J100E-C5)にて溶融温度260 での条件下、機械物性評価用試験片(物性評価用試験片 と50×60×3mmの平板を同時に得るファミリィー 金型を用いた)とUL94燃焼性評価用の試験片(UL 94V用1.6mm厚み試験片、UL94・5V試験用 2mm厚み試験片(いずれも短冊状)とUL94・5V 試験用の2mm厚み平板)を作成した。

【0042】リサイクル性を評価するために、前述のようにして得られたベレットを使用して、40mm単軸押出機(田辺プラスチック機械社製)により、280℃の溶融温度下、真空ベント引きをせずに(ベント口を開放の状態にして)再造粒した。この再造粒操作を合計5回、繰り返して得られたベレットを用いて、射出成形機(日本製鋼社製J100E-C5)にて溶融温度260℃の条件下、機械物性評価用試験片とUL94燃焼性評価用の試験片(UL94V用1.6mm厚み試験片、UL94・5V試験用2mm厚み試験片(いずれも短冊状)とUL94・5V試験用の2mm厚み平板)を作成した。

【0043】評価方法はそれぞれ下記のとおりである。 衝撃強度:23℃における1/8インチ厚みのノッチ付 アイソット衝撃強度ASTMD256に進拠して測定し た。数値が30 Kg-cm/cm以上を合格とした。

【0044】燃焼性:下記のUL94V、UL94・5 V燃焼試験法に準拠して、燃焼性を評価した。 評価の 基準は、ここではV-0と5VBを合格とした。

(UL94V試験) 試験片を温度23℃、湿度50%の恒温室の中で48時間放置し、アンダーライターズ・ラ30 ボラトリーズが定めているUL94試験(機器の部品用ブラスチック材料の燃焼性試験)に準拠して難燃性の評価を行った。UL94Vとは、鉛直に保持した所定の大きさの試験片にパーナーの炎を10秒間接炎した後の残炎時間やドリップ性から難燃性を評価する方法であり、以下のクラスに分けられる。

 V-0
 V-1
 V-2

 1 0 秒以下
 3 0 秒以下
 3 0 秒以下

 5 0 秒以下
 2 5 0 秒以下
 2 5 0 秒以下

 なし
 あり

バー試験:鉛直に保持した所定の大きさの試験片に、斜め20°の方向からバーナーの炎を接炎する。接炎の方法としては、「5秒間接炎—5秒間休止(炎を一旦離す)」を5回繰り返す。第5回目の接炎後の燃焼時間ならびにグローイング時間を測定する。基準は以下のとおり:

燃焼時間:60秒以下

グローイング時間:60秒以下

ドリッピング:なし

50 平板試験:水平に保持した所定の大きさの試験片の下面

11

中央にバーナーの炎を垂直に接炎する。接炎の方法とし ては、「5秒間接炎-5秒間休止(炎を一旦離す)」を 5回繰り返す。第5回目の接炎後の燃焼時間ならびにグ ローイング時間を測定する。基準は以下のとおり:

燃焼時間:60秒以下

グローイング時間:60秒以下

ドリッピング:なし

まず試験A(バー試験)を行う。試験Aに不合格の場合 は5V不合格と判定する。試験Aに合格の場合には、次 に試験B(平板試験)を行う。試験Bに合格した場合に 10 ΔEが1.5未満を合格とした。 は5 VAと判定し、これに不合格の場合は5 VBと判定 する。試験Bに合格しても試験Aに不合格の場合は5V 不合格と判定する。試験片の厚み2mmで試験を行っ た。

【0045】熱変色性(△E): リサイクル前後のペレ*

*ットから作成された平板について、高速分光光度計(村 上色彩技術研究所製 CMS35-SP)を使用し、それ ぞれの色の3刺激値、X、Y、Zを測定する。得られた X、Y、Zから次式により ΔEを求める。

 $\Delta E = [(X2 - X1)^{2} + (Y2 - Y1)^{2} + (Z2 - Y1)^{2}]$ Z1) 11/12

ととで、

X1、Y1、Z1:リサイクル前の値

X2、Y2、Z2:リサイクル後の値

【0046】それぞれの評価結果について、表1および 表2にまとめて示した。

[0047]

【表1】表1 難燃性熱可塑性樹脂組成物の配合処方と 評価結果

!					
		1	2	3	
ポリカーボネート		80	7 0	80	
樹別	后 (部)				
ゴム強化スチレン系樹		20	30	20	
脂	(部)				
蜒丝	(部) ①麻然	1 2	1 5	•	
難然	新② (部)	•	•	1 2	
ME	35① (部)	5	5	5	
PT	FE (部)	0.4	0.4	0.4	
9	UL94燃焼性V	V-0	v – 0	vo	
#	試験				
1	UL94燃焼性5	5 V B	5 V B	5 V B	
2	V試験				
ñ	アイソッド衝撃強	6 0	5 6	5 9	
前	度 Kgcm/cm	·	·		
	UL94燃焼性V	v-o	v – o	v-0	
IJ	試験			·	
サ	UL94燃焼性5	5VB	5 V B	5VB	
1	V試験				
2	アイソッド衝撃強	58	5 4	56	
N	Æ Kgem/em				
後	热変色度	1	1. 2	1	
	(ΔE)				

[0048]

評価結果

【表2】表2 難燃性熱可塑性樹脂組成物の配合処方と

		比 較 例				
		1	2	3	4	
ポリカーポネート		80	80	80	80	
樹脂	(部)			-		
ゴム強化スチレン系樹		20	20	20	20	
脂	(部)					
難燃	潮① (部)	1 2	1 2	1 2	12	
MBS① (部)		0.1	1 2	-		
МЕ	S② (部)	-	<u>-</u>	5	<u> </u>	
MBS(3) (部)		•		•	5	
PT	FE (部)	0.4	0.4	0.4	0.4	
y	UL94燃焼性V	v-0	V-1	v-0	v-o	
サ	武 殿					
1	UL94燃焼性5	5 V B	NR*1	5 V B	5 V B	
2	V試験					
11	アイソッド衝撃強	40	66	5 5	4.5	
前	度 Kgan/an					
	UL94燃焼性V	V-2	NR	v-2	V-2	
ע	銀知					
#	UL94燃焼性5	NR	NR	NR	NR	
1	V XX 段 *1				,	
2	アイソッド衝撃強	1 5	60	20	18	
ル	度 Kgem/em					
後	熱変色度	0.8	4. 2	4. 5	1. 1	
	(ΔE)					

*1: 燃焼性NRとは、V-0、V-1、V-2いずれのレーティングでもないことを意味する。

【0049】実施例1~3は、本発明の全ての要件を満足する難燃性熱可塑性樹脂組成物を用いた場合であるが、いずれも燃焼性、機械物性、熱変色性、リサイクル性に優れており、何ら問題は認められなかった。一方、本発明の要件を満足しない比較例1では、ゴム質共重合体の配合量が範囲外(下限より少ない)となっているため、リサイクル後の燃焼性と機械物性が劣っていた。比 40較例2ではゴム質共重合体の配合量が範囲外(上限より多い)となっているため、リサイクル前においてすでに燃焼性が劣っており、さらに、リサイクル後の熱変色も*

*大であった。比較例3においては、本発明の要件を満足しないゴム質共重合体が使用されているため、やはりリサイクル後の難燃性、熱変色性、機械強度全ての面において劣っていた。比較例4の場合も本発明の要件を満足しないゴム質共重合体が使用されているため、やはりリサイクル後の難燃性、機械強度の面において劣っていた。

[0050]

【発明の効果】本発明の難燃性熱可塑性樹脂組成物は、 初期の難燃性、機械物性に優れるだけでなく、リサイク ルして使用しても難燃性、機械物性の低下、熱変色を極 めて低く抑えるととができる。

フロントページの続き

(51)Int.Cl.'

識別記号

FΙ

テマコード (参考)

(9)

51:04 27:12)

F ターム(参考) 4J002 BD124 BD154 BN143 BN15X CG01W CG02W EW046 FD136